

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 99/36445	
	(43) Date de publication internationale: 22 juillet 1999 (22.07.99)	
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/00055 (22) Date de dépôt international: 14 janvier 1999 (14.01.99)		
F	Publiée Avec rapport de recherche internationale. RR RR	
RODUIT FR/FF	33;	
F-784 Becquen Le Fa	el,	
., 75, qu	ai	
	ON AND COSMETIC APPLICATIONS	
	199/000 (14.01.9 I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	

(54) Titre: LATEX EPAISSISSANT, PROCEDE DE FABRICATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE

(57) Abstract

The invention relates to a mixture comprising an oil phase, an aqueous phase, at least one water-in-oil (E/H) emulsifier and at least one oil-in-water (HF) emulsifier, interactivated in that said mixture is a positive latex containing between 20 and 60 weight percent, of a branched or refutualted anionic polyelectropty, in a base of at least one monomer having a strong said function and copolymerised with either at least one monomer having a weak acid function or at least one neutral monomer. The invention further relates to cosmedic applications of the mixture.

(57) Abrégé

Composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractrisée en ce que ladite composition est un later inverse comprenant de 20 % à 60 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyètectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'au moins un monomère possédant une fonction acide faible, soit avec au moins un monomère possédant une fonction acide faible, soit avec au moins un monomère possédant une fonction acide faible, soit avec au moins un monomère putte. Applications en cosmétique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Alcone	E.S	Expagne	LS	Lesotho	SI	Slovenie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République vougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Tslande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/36445 PCT/FR99/00055

LATEX EPAISSISSANT, PROCEDE DE FABRICATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE

La présente demande concerne des latex eau dans huile épaississants, leur procédé de préparation et leur application en tant qu'épaississant et/ou émulsionnant pour des produits de soins de la peau et des cheveux ou pour la fabrication de préparations cosmétiques, dermo-pharmaceutiques ou pharmaceutiques.

5

10

15

20

25

30

Différents épaississants existent et sont déjà utilisés pour ces usages. On connaît en particulier les produits naturels tels que les gommes de guar ou l'amidon mais dont les inconvénients sont ceux inhérents aux produits naturels, tels que la fluctuation des cours, les difficultés d'approvisionnement et une qualité aléatoire.

Les polymères synthétiques sous forme de poudre, principalement les polyacides acryliques sont également largement utilisés mais présentent l'inconvénient de nécessiter une neutralisation lors de l'utilisation, car ils ne développent leur viscosité qu'à partir d'un pH > 6.5 et leur mise en solution est souvent fastidieuse.

Il existe aussi des polymères épaississants synthétiques, se présentant sous forme de latex inverse, c'est-à-dire dont la phase continue est une huile. La mise en solution de ces latex est extrêmement rapide; les polymères contenus dans ces latex inverses, sont le plus souvent des copolymères acrylamide / acrylate de métal alcalin ou acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propane sulfonate de sodium; ils sont déjà neutralisés et lorsqu'ils sont mis en solution dans l'eau, par exemple à une concentration de 1%, on observe que le pH est généralement supérieur à 6.

Les copolymères acrylamide/acrylate de sodium ne développent cependant pas de propriétés épaississantes importantes lorsqu'on abaisse le pH en dessous de 6 ; par contre les copolymères acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propane sulfonate de sodium décrits dans EP 0 503 853, gardent une capacité épaississante importante même à pH 4.

Cependant, de tels copolymères présentent des teneurs en monoacrylamide qui, bien qu'extrêmement faibles, pourraient conduire à rendre leur utilisation en cosmétique impossible dans un futur proche, suite à l'évolution de la législation européenne sur les substances dangereuses.

La demanderesse s'est donc intéressée à la synthèse et à la mise au point de polymères épaississants, même en pH acide, sous forme de latex inverse sans utiliser de mono-acrylamide.

10

15

20

25

L'invention a pour objet une composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20 % à 60 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'au moins un monomère possédant une fonction acide fort, copolymérisé soit avec au moins un monomère possédant une fonction acide faible, soit avec au moins un monomère neutre.

Par « agent émulsifiant du type eau dans huile », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur de HLB suffisamment faible pour fournir des émulsions eau dans huile tels que les polymères tensioactifs commercialisés sous le nom de HYPERMER™ ou tels que les esters de sorbitan, comme le monooléate de sorbitan commercialisé par la Société SEPPIC sous le nom de marque MONTANE 80™, ou l'isostéarate de sorbitan commercialisé par SEPPIC sous le nom de MONTANE 70™.

Par « agent émulsifiant du type huile dans eau », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur de HLB suffisamment élevée pour fournir des émulsions huile dans l'eau tels que les esters de sorbitan éthoxylés comme l'oléate de sorbitan éthoxylé avec 20 moles d'oxyde d'éthylène , commercialisé par la société SEPPIC sous le nom de MONTANOX™80. WO 99/36445 PCT/FR99/00055

Par polymère branché, on désigne un polymère non linéaire qui possède des chaînes pendantes de manière à obtenir, lorsque ce polymère est mis en solution dans l'eau, un fort état d'enchevêtrement conduisant à des viscosités à bas gradient très importantes.

Par polymère réticulé, on désigne un polymère non linéaire se présentant à l'état de réseau tridimensionnel insoluble dans l'eau, mais gonflable à l'eau et conduisant donc à l'obtention d'un gel chimique.

5

10

15

30

La composition selon l'invention peut comporter des motifs réticulés et/ou des motifs branchés.

L'invention a notamment pour objet une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que ledit polyélectrolyte anionique est le résultat d'une copolymérisation de ses monomères précurseurs effectuée à un pH inférieur à 4.

L'invention a aussi pour objet une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce 30% à 90% des motifs monomériques que le polyélectrolyte anionique comprend, possèdent une fonction acide fort.

La fonction acide fort du monomère en comportant est notamment la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifiée. Ledit monomère peut être par exemple l'acide styrènesulfonique partiellement ou totalement salifié ; il est de préférence l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifiée sous forme d'un sel de métal alcalin ou de sel d'ammonium. La fonction acide faible du monomère en comportant est notamment la fonction acide carboxylique, et de préférence, ledit monomère est choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique ou l'acide maléique partiellement ou totalement salifié. Le monomère neutre est notamment choisi parmi l'acrylate de (2-hydroxy éthyle), l'acrylate de (2,3-dihydroxy propyle), le méthacrylate de (2-hydroxy éthyle), le méthacrylate de (2,3-dihydroxy propyle), ou un dérivé éthoxylé de poids moléculaire compris entre 400 et 1000. de chacun de ces esters.

Selon un aspect particulier de la présente invention, celle-ci a pour obiet une composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 25% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) aminol 1-propane sulfonique partiellement ou totalement salifié, copolymérisé avec de l'acrylate de (2-hydroxy éthyle) plus particulièrement, une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que 30% à 90%, de préférence 50% à 90%. en proportions molaires, des motifs monomériques que le poly-électrolyte anionique comprend, est l'acide 2-méthyl 2-f(1-oxo 2-propènyl) aminol 1propanesulfonique (AMPS) partiellement ou totalement salifié et notamment. une composition telle que définie précédemment, pour laquelle le polyélectrolyte anionique comporte, en proportions molaires, de 60% à 90% de sel de sodium ou de sel d'ammonium de l'acide 2-méthyl 2-f(1-oxo 2-propènyl) aminol 1-propane sulfonique et de 10% à 40% d'acrylate de (2-hydroxy éthyle).

10

15

25

30

Selon un autre aspect particulier de la présente invention, celle-ci a pour objet, une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 30% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane sulfonique, partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium, copolymérisé avec l'acide acrylique, partiellement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que le polyélectrolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en oeuvre, de 0.005% à 1%. et de préférence de 0.01 % à 0.2 % et, plus particulièrement de

0,01 % à 0,1 %, de préférence celle pour laquelle l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le diméthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propanetriacrylate ou le méthylène-bis-(acrylamide).

5

20

25

Le latex selon l'invention contient généralement de 2,5% à 15% en poids, et de préférence de 4% à 9% en poids, d'agents émulsifiants, parmi lesquels de 20% à 50%, notamment de 25% à 40% du poids total des agents émulsifiants présents, sont du type eau dans huile (E/H) et dans laquelle de 80% à 50%, notamment de 75% à 60%, du poids total des agents émulsifiants, 10 sont du type huile dans eau (H/E).

Selon un aspect particulier, la composition telle que définie précédemment, est caractérisée en ce que la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids total.

Cette phase huile est constituée soit par une huile minérale commerciale 15 contenant des hydrocarbures saturés comme les paraffines, les isoparaffines, les cycloparaffines, présentant à température ambiante, une densité entre 0.7 et 0.9 et un point d'ébullition supérieur à 180°C, telle que par exemple l'EXXSOL™ D 100 S, ou le MARCOL™52 commercialisés par EXXON CHEMICAL, l'isohexadécane ou l'isododécane, soit par une huile végétale, soit une huile de synthèse, soit par un mélange de plusieurs de ces huiles.

Selon un aspect préféré de la présente invention, la phase huile est constituée de MARCOL™ 52 ou d'isohexadécane ; l'isohexadécane, qui est identifié dans Chemical Abstracts par le numéro RN = 93685-80-4, est un mélange d'isoparaffines en C12, C16 et C20 contenant au moins 97 % d'isoparaffines en C16, parmi lesquelles le constituant principal est le 2,2,4,4,6,8,8-heptaméthyl nonane (RN = 4390-04-9). Il est commercialisé en France par la société BAYER. Le MARCOL™ 52 est une huile commerciale répondant à la définition des huiles de vaseline du Codex français. C'est une huile blanche minérale conforme aux réglementations FDA 21 CFR 172.878 et CFR 178.3620 (a) et elle est inscrite à la Pharmacopée des USA, US XXIII (1995) et à la Pharmacopée européenne (1993).

Les latex contiennent entre 20 % et 50 % d'eau. Les latex selon l'invention peuvent également contenir divers additifs tels que des agents complexants, des agents de transfert, ou des agents limiteurs de chaîne.

5

10

15

20

Selon un autre aspect de la présente invention, celle-ci a pour objet un procédé de préparation de la composition telle que définie précédemment, caractérisé en ce que :

- a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,
 - b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler,
- c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

Selon une variante de ce procédé, le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en oeuvre de l'étape c).

Selon une mise en oeuvre préférée du procédé tel que défini précédemment, la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydoréducteur, tel que le couple hydroperoxyde de cumène - métabisulfite de sodium, à une température inférieure ou égale à 10°C, puis conduite soit de manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 25 40°C, plus particulièrement supérieure ou égale à 50°C, soit en contrôlant l'évolution de la température.

Selon une autre mise en oeuvre préférée du procédé, la solution aqueuse de départ est ajustée à un pH inférieur ou égal à 4 avant la mise en oeuvre de l'étape c).

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de la composition telle que définie précédemment pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique.

5

10

15

20

25

Une composition topique selon l'invention, destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses de l'homme ou de l'animal, peut consister en une émulsion topique comprenant au moins une phase aqueuse et au moins une phase huile. Cette émulsion topique peut être du type huile dans eau. Plus particulièrement, cette émulsion topique peut consister en une émulsion fluide, telle un lait ou un gel fluide. La phase huile de l'émulsion topique peut consister en un mélange d'une ou plusieurs huiles.

Une composition topique selon l'invention peut être destinée à une utilisation cosmétique ou être utilisée pour préparer un médicament destiné au traitement des maladies de la peau et des muqueuses. Dans ce demier cas, la composition topique comporte alors un principe actif qui peut par exemple consister en un agent anti-inflammatoire, un myorelaxant, un antifongique ou un antibactérien.

Lorsque la composition topique est utilisée en tant que composition cosmétique destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses, elle peut ou non comporter un principe actif, par exemple un agent hydratant, un agent bronzant, un filtre solaire, un antirides, un agent à visée amincissante, un agent antiradicalaire, un agent adentiradicalaire, un agent adentiradicalaire, un agent adentiradicalaire, un agent adentiradicalaire,

Une composition topique selon l'invention comporte habituellement entre 0,1 % et 10 % en poids de l'agent épaississant défini ci-dessus. Le pH de la composition topique est de préférence supérieur ou égal à 5.

La composition topique peut en outre comporter des composés classiquement compris dans ce type de compositions, par exemple des parfums, des conservateurs, des colorants, des émollients ou des tensioactifs.

Selon encore un autre aspect, l'invention concerne l'utilisation du nouvel agent épaississant conforme à l'invention mentionné ci-dessus, pour épaissir et WO 99/36445 8 PCT/FR99/00055

émulsionner une composition topique comprenant au moins une phase aqueuse.

5

10

15

20

30

La composition selon l'invention est un substitut intéressant à celles vendues sous le nom SEPIGEL [™] 305 ou SEPIGEL [™] 501 par la demanderesse, car elle présente aussi une bonne compatibilité avec les autres excipients utilisés pour la préparation de formulations telles que les laits, les lotions, les crèmes, les savons, les bains, les baumes, les shampooings ou les aprèsshampooings. Elle peut aussi être mise en œuvre avec lesdits SEPIGEL.

Elle est notamment compatible avec les concentrés décrits et revendiqués dans les publications internationales WO 92/06778, WO 95/04592, W095/13863, WO 96/37285, WO 98/22207, WO 98/47610 ou dans FR 2734 496, avec les agents tensioactifs décrits dans WO 93/08204.

Elle est particulièrement compatible avec le MONTANOV® 68, le MONTANOV™ 82, le MONTANOV™ 202 ou le SEPIPERL™ N. Elle peut également être utilisée dans des émulsions du type de celles décrites et revendiquées dans EP 0 629 396 et dans les dispersions aqueuses cosmétiquement ou physiologiquement acceptable avec un composé organo polysiloxane choisi, par exemple parmi ceux décrits dans WO 93/05762 ou dans WO 93/21316.

Elle peut également être utilisée pour former des gels aqueux à pH acide cosmétiquement ou physiologiquement acceptables , tels que ceux décrit dans WO 93/07856; elle peut également être utilisée en association avec des celluloses non-ioniques, pour former par exemple des gels de coiffage tels que ceux décrits dans EP 0 684 024, ou encore en association avec des esters d'acides gras et de sucre , pour former des compositions pour le traitement du cheveux ou de la peau telles que celles décrites dans EP 0 603 019. ou encore dans les shampooings ou après-shampooings tels que décrits et revendiqués dans WO 92/21316 ou enfin en association avec un homopolymère anionique tels que le CARBOPOL[™] pour former des produits de traitement des cheveux comme ceux décrits dans DE 195 23596.

La composition selon l'invention est également compatible avec les principe actifs tels que par exemple, les agents auto-bronzants comme le dihydroxy-acétone (DHA) ou les agents anti-acné; elle peut donc être introduite dans des compositions auto-bronzantes comme celles revendiquées dans 5 EP 0 715 845. EP 0 604249. EP 0576188 ou dans WO 93/07902.

Elle est également compatible avec les dérivés N-acylés d'aminoacides, ce qui permet son utilisation dans des compositions apaisantes notamment pour peau sensible, telles que celles décrites ou revendiquées dans WO 92/21318. WO 94/27561. ou WO 98/09611.

Les exemples qui suivent ont pour but d'illustrer la présente invention.

Exemple 1: Préparation et propriétés du latex inverse selon l'invention

A] Préparation

10

15

20

30

- a) On charge dans un bécher, sous agitation
- 200 g d'eau permutée
- 112,1 g d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 48 % (en poids)
- 278,4 g de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propenyl) amino] 1-propane sulfonique
- 73.1 g d'acide acrylique
 - 0.18 q de diéthylène triamine pentacétate de sodium
 - 0,182 g de méthylène-bis-acrylamide

le pH de la phase aqueuse précédemment décrit est ajusté à 3,5 et la 25 quantité de phase aqueuse est complétée jusqu'à concurrence de 682 g par ajout d'eau permutée.

Parallèlement, on prépare une phase organique en introduisant dans un bécher agité successivement :

- 220 a d'isohexadécane
- 25 g de Montane 80 VG (oléate de sorbitan commercialisé par SEPPIC)

10

15

20

- 0,2 g azo-bis-isobutyronitrile

La phase aqueuse est introduite progressivement dans la phase organique puis soumise à une agitation mécanique violente de type ultraturrax ™ commercialisé par IKA.

5 L'émulsion obtenue est alors transférée dans un réacteur de polymérisation. L'émulsion est soumise à un barbotage d'azote important de manière à éliminer l'oxygène et refroidit à environ 5-6°C.

On introduit alors 5ml d'une solution contenant 0,42 % (en poids) d'hydroperoxyde de cumène dans l'isohexadécane.

Après un temps suffisant pour une bonne homogénéisation de la solution, on introduit alors une solution aqueuse de métabisulfite de sodium (0,2 g dans 100 ml d'eau) à raison de 0,5 ml/minute. L'introduction est réalisée pendant environ 60 minutes.

Pendant cette introduction, on laisse monter la température dans le réacteur de polymérisation jusqu'à la température finale de polymérisation.

On maintient alors le milieu réactionnel pendant environ 90 minutes à cette température.

L'ensemble est refroidi jusqu'à une température d'environ 35°C et on introduit lentement 50 g d'oléate de sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène.

On obtient l'émulsion désirée:

Evaluation des propriétés

- + viscosité 25°C du latex (Brookfield RVT, Mobile 3, vitesse 20): η = 650 mPas
- 25 + viscosité dans l'eau à 2 % de latex (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):

n = 33800 mPas.

(Brookfield Mobile 6, vitesse 5): n = 74000 mPas.

On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.

- b) En opérant de la même manière qu'au paragraphe a) à partir de :
- 200 g d'eau permutée
- 121,8g d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 48% (en poids)
- 302,66g de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propenyl) amino] 1-propane

5 sulfonique

- 49.54a d'acide acrylique
- 0,18g de diéthylène triamine pentacétate de sodium et
- 0,163g de méthylène-bis-acrylamide.

On obtient l'émulsion désirée qui présente les caractéristiques suivantes :

- + viscosité dans l'eau à 2% de latex
 - (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):
 - $\eta = 29000 \text{ mPas}$
 - (Brookfield Mobile 6, vitesse 5): η = 66000 mPas.
 - On constate que le produit final est aussi exempt d'acrylamide.

15

10

- c) On charge dans un bécher, sous agitation :
- 608 ,8 g d'une solution commerciale à 50% du sel de sodium de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propènyl) amino] 1-propanesulfonique,
 - 72.6 a d'acrylate de (2-hydroxy éthyle).
- 20 0.18 g de diéthylène triaminepentacétate de sodium, et
 - 0,121 g de méthylène bis(acrylamide,)

le pH de la phase aqueuse précédemment décrit est ajusté à 3,5, par ajout de 0,7g d'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propènyl) amino] 1-propane-sulfonique.

- 25 Parallèlement, on prépare une phase organique en introduisant dans un bécher agité successivement :
 - 220 g d'iso hexadécane,
 - 25 g de Montane 80 VG (oléate de sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène, commercialisé par SEPPIC) et
- 30 0.2 g d'azo bis(isobutyronitrile).

10

15

20

25

30

La phase aqueuse est introduite progressivement dans la phase organique puis soumise à une agitation mécanique violente de type ultraturrax[®] commercialisé par IKA.

L'émulsion obtenue, caractérisée par une viscosité 25°C de 2600mPas (Brookfield RVT, Mobile 4, vitesse 20), est alors transférée dans un réacteur de polymérisation. L'émulsion est soumise à un barbotage d'azote important de manière à éliminer l'oxygène et refroidit à environ 5-6°C.

On introduit alors 10g d'une solution à 1,1% en poids de matière active d'hydroperoxyde de cumène dans l'iso hexadécane. Après un temps suffisant pour une bonne homogénéisation de la solution, on introduit en environ 25 minutes, 25g d'une solution aqueuse de métabisulfite de sodium (solution à 0,2%). Pendant cette introduction, on laisse monter la température dans le réacteur de polymérisation jusqu'à la température finale de polymérisation puis on maintient le milieu réactionnel pendant environ 90 minutes à cette température. L'ensemble est ensuite refroidi jusqu'à une température d'environ 35°C et on introduit lentement 50 g de MONTANOX [™] 80 VG.

On obtient l'émulsion désirée. Evaluation des propriétés :

 - Viscosité à 20°C du latex à 3% dans l'eau (Brookfield RVT, Mobile 6, vitesse 20):

 $\eta = 36700 \text{ mPas}$; le pH est de 5,1.

On abaisse le pH à 3,7 et l'on obtient alors le résultat suivant: η = 31000 mPas

On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.

d) En opérant de la même manière qu'au paragraphe a) en abaissant la quantité de méthylène bis(acrylamide) de 0,121 g à 0,091g, on obtient une émulsion avant les caractéristiques de viscosité suivantes:

 - Viscosité à 20°C du latex à 3% dans l'eau (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20); 15

20

 $\eta = 33000 \text{ mPas}$; le pH est de 5,2.

Après abaissement du pH, on obtient les résultats suivants :

- à pH = 4,0, η = 31000 mPas ;
- à pH ≈ 2.8. n = 18300 mPas .
- 5 On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.
 - e) En opérant de la même manière qu'au paragraphe A) en abaissant le quantité de méthylène bis(acrylamide) de 0,121 g à 0,084g, celle d'acrylate de (2-hydroxy éthyle) de 72,6 g à 53g, et en augmentant la quantité de solution commerciale à 50% du sel de sodium de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propènyl) amino] 1-propane sulfonique de 608,8g à 628g, on obtient une émulsion ayant les caractéristiques de viscosité suivantes :
 - Viscosité à 20°C du latex à 3% dans l'eau (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):
 - η = 27400 mPas ; le pH est de 5,2.

Après abaissement du pH, on obtient les résultats suivants :

- à pH = 4.0, n = 27400 mPas :
- à pH = 2,8, η = 18200 mPas.

On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.

- On constate que le toucher des émulsions obtenues est très particulier à partir de 1% de polymère dans la solution et que cette différence s'accentue avec l'augmentation de la concentration; il s'agit d'un toucher très frais au début qui fond complètement sur la peau, toucher que l'on ne ressent pas du tout avec les latex d'état de la technique.
- 25 Les exemples suivants mettent en œuvre indifféremment les émulsions préparées selon l'un des paragraphes A a) à A e) (appelés dans les exemples suivants – composé de l'exemple 1).

B] Propriétés

- a) Pouvoir « émulsionnant » de phases grasses
- Le latex inverse préparé au paragraphe A] b) (composition 1) a été utilisé 5 pour préparer des émulsions avec différents types de corps gras, apolaires ou polaires, d'origine végétale ou synthétique. Les gels crèmes obtenus dans les différents cas sont stables et d'aspect parfaitement homogène. Leur viscosité est consignée dans le tableau suivant :

Viscosité à 20°C, en	Huile utilisée pour la phase grasse du gel-crème
mPa.s	(3 % en composition 1 ; phase grasse : 10%)
Brookfield LVT 6rpm	eau distillée : 87 %
≈ 80 000	Huile de jojoba
≈ 100 000	Huile d'amande douce
≈ 80 000	Squalane
≈ 100 000	Diméthicone
≈ 65 000	Isohexadécane
≈ 100 000	Isononyl isononanoate
≈ 100 000	Cetearyl octanoate
≈ 100 000	Benzoate C ₁₂ -C ₁₅
≈ 100 000	Caprylic / capric Triglycéride
≈ 90 000	Huile de paraffine

10

La composition 1 permet donc de disperser et de stabiliser des phases grasses dans un milieu aqueux, par simple dilution sans qu'une étape de neutralisation soit nécessaire.

b) stabilité à la température

On a préparé un gel crème comprenant 2,5 % de composition 1 et 20 % de cétéaryl octanoate et mesuré la viscosité. Les résultats sont les suivants :

	Viscosité Brookfield LVT 6rpm (en
	mPa.s)
	(mesuré à Ta)
Après 1 jour à 40 °C	≈ 69 000
Après 7 jours à 40 °C	≈ 68 000
Après 1 mois à 40°C	≈ 66 000

5

c) Influence du pH sur la viscosité

La viscosité du gel crème préparé avec la composition 1 est très stable au pH dans l'intervalle pH = 6 à pH = 9.

10d) Compatibilité avec les solvants

On a mesuré la viscosité (en mPas), des gels à 3 % en composition 1, dans divers solvants cosmétiques à plusieurs concentrations.

Les résultats consignés dans le tableau suivant montrent que la viscosité de ces gels n'est pas affectée par la présence de solvants.

15

Solvant	20 %	40 %	60 %
Hexylène glycol	≈ 100 000	≈ 10 000	5000
Ethanol	≈ 100 000	100 000	40 000
Dipropylèneglycol	≈ 100 000	100 000	90 000
Butylèneglycol	≈ 100 000	≈ 100 000	≈ 100 000
Propylène glycol	≈ 100 000	≈ 100 000	≈ 100 000
glycérine	≈ 100 000	≈ 100 000	≈ 100 000

e) on prépare avec chacun des latex préparés aux paragraphes A]c), A]d) et A]e) des formules cosmétiques comprenant :

0,5%, 1%, 1,5%, 2%, 2,5% ou 3% de latex

5% de SIMULSOL 165.

5 20% de LANOL 1688

0.5% de SEPICIDE HB

eau gsp 100%.

On constate que le toucher des émulsions obtenues, est très particulier à partir de 1% de polymère dans la solution et que cette différence s'accentue avec l'augmentation de la concentration; il s'agit d'un toucher très frais au début, qui fond complètement sur la peau, toucher que l'on ne ressent pas du tout avec les latex d'état de la technique.

Exemple 2 : Crème de soin

15	Cyclométhicone :	10%
	Composé de l'exemple 1 :	0,8 %
	MONTANOV ™68 :	4,5 %
	Conservateur :	0,65 %
	Lysine :	0,025 %
20	EDTA (sel disodique) :	0,05 %
	Gomme de xanthane :	0,2 %
	Glycérine :	3%
	Eau: .	qsp 100 %
25	Exemple 3 : Crème de soin	
	Cyclométhicone :	10 %
	Composé de l'exemple 1 :	0,8 %
	MONTANOV™ 68 :	4,5 %
	Perfluoropolymethylisopropylethe r :	0,5 %
30	Conservateur :	0,65 %

5	PEMU Glycé Eau :	u(sel disodique) : ULEN [™] TR :	qsį	0,025 % 0,05 % 0,2 % 3 % 0 100 %
	FORM	•		
	Α	Composé de l'exemple 1 :		1,5 %
10		Eau:	q.s.p	100 %
	В	MICROPEARL [™] M 100: SEPICIDE [™] CI:		5,0 % 0,50 %
		Parfum:		0,20 %
15		Ethanol 95°:		10,0 %
		OPERATOIRE B dans A.		10,0 10
20	Exemp	ple 5 : Emulsion satinée pour le	corps	
	A	SIMULSOL [™] 165 :		5.0 %
		LANOL [™] 1688 :		8,50 %
		Beurre de Karité :		2 %
		Huile de paraffine :		6,5 %
25		LANOL™ 14M :		3 %
		LANOL [™] S:		0,6 %
	В	Eau:		66,2 %
30	С	MICROPEARL ™ M 100:		5 %

	D	Composé de l'exemple 1:	3 %
	E	SEPICIDE™ CI :	0,3 %
5		SEPICIDE™ HB :	0,5 %
		MONTEINE™ CA :	1 %
		Parfum :	0,20 %
		Acétate de vitamine E :	0,20 %
		Sodium pyrolidinone carboxylate:	1 % (agent hydratant)

10

20

MODE OPERATOIRE

Ajouter C dans B, émulsionner B dans A à 70°C, puis ajouter D à 60°C puis E à 30°C.

Exemple 6 : Lait corporel 15

E	Ю	D	R A	1 1	1	Е

Α	SIMULSOL [™] 165:	5,0 %
	LANOL™ 1688:	12,0 %
	LANOL™ 14M:	2,0 %
	Alcool cétylique:	0,3 %
	SCHERCEMOL™ OP:	3 %

В Eau: q.s.p. 100%

25 С Composé de l'exemple 1 : 0,35 %

SEPICIDE™ CI: D SEPICIDE ™ HB : 0,2 % 0.5 %

Parfum:

0,20 %

30

(Le SCHERCEMOL™ OP est un ester émollient à effet non gras)

MODE OPERATOIRE

Emulsionner B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C

5 Exemple 7 : crème H/E

FORMULE

С

15

25

SIMULSOL™165: 5,0% LANOL™1688: 20,0%

1,0% (additif à effet stabilisant

В 10 Eau: g.s.p. 100%

> Composé de l'exemple 1 : 2,50%

SEPICIDE™ CI : D 0,20% - SEPICIDE™ HB :

0,30%

MODE OPERATOIRE

Introduire B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 45°C

Exemple 8 : gel solaire non gras

20 FORMULE

> Composé de l'exemple 1 : 3.00%

Eau: 30%

SEPICIDE™ C : В 0.20% SEPICIDE™ HB: 0.30%

> Parfum: 0,10%

С Colorant: q.s. Eau: 30%

MICROPEARL™ M 100 : D 3,00% Fau: g.s.p 100%

F Huile de silicone : 2,0% PARSOL™ MCX : 5 5,00%

MODE OPERATOIRE

Introduire B dans A; ajouter C,puis D, puis E.

Exemple 9 : Lait solaire 10

FORMULE

15

20

SEPIPERL™N: 3,0% Huile de sésame : 5.0% PARSOL™ MCX : 5.0%

Carraghénane λ: 0,10%

> В Eau: q.s.p.100%

> С Composé de l'exemple 1 : 0,80%

D Parfum: q.s. Conservateur : q.s.

MODE OPERATOIRE

25 Emulsionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C et ajuster le pH si nécessaire

Exemple 10 : Gel de massage

FORMULE

Composé de l'exemple 1: 3,5% 30 Α

		Eau :	20,0%
5	В	Colorant : Eau :	2 gouttes/100g q.s.
	С	Alcool : Menthol :	10% 0,10%
	D	Huile de silicone :	5,0%
10		OPERATOIRE B dans A; puis ajouter au mélange, C puis D	
15	Exemp FORM A	ole 11 : gel soin de massage ULE Composé de l'exemple 1 :	3,00%
	Eau :	·	30%
20	В	SEPICIDE™ CI: SEPICIDE™ HB: Parfum :	0,20% 0,30% 0,05%
	С	colorant :	q.s.
25	D	Eau : MiCROPEARL [™] SQL:	q.s.p 100% 5.0%
25	-	MICROPEARL SQL: DL™ 1688 :	2%

MODE OPERATOIRE

Préparer A; additionner B, puis C, puis D.

	Exer	nple 12 : Gel coup d'éclat	
	FOR	MULE	
	Α	Composé de l'exemple 1:	4%
5		Eau :	30%
	В	ELASTINE HPM:	5,0%
	С	MICROPEARL™ M 100:	3%
10		Eau :	5%
	D	SEPICIDE™ CI:	0,2%
		SEPICIDE™ HB:	0,3%
		Parfum:	0,06%
15		Sodium pyrolidinone carboxylate 50%:	1%
		Eau :	q.s.p. 100%
	MOE	DE OPERATOIRE	
	Prép	arer A; additionner B, puis C, puis D.	
20			
	Exer	nple 13 : Lait corporel	
	FOR	MULE	
	Α	SEPIPERL™N:	3,0%
25		Triheptonate de glycerol :	10,0%
25	В	Eau:	q.s.p.100%
	С	Composé de l'exemple 1:	1,0%
30	D	Parfum :	q.s.

Conservateur: q.s. MODE OPERATOIRE Fondre A à environ 75°C. Emulsionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 60°C, puis D. 5 Exemple 14 : Emulsion démaquillante à l'huile d'amande douce FORMULE MONTANOV™68 · 5% Huile d'amandes douces : 5% Fau: q.s.p.100% 10 Composé de l'exemple 1: 0,3% Glycérine : 5% Conservateur: 0,2% Parfum: 03% 15 Exemple 15 : Crème hydratante pour peaux grasses FORMULE MONTANOV™ 68 : 5% Cétylstéaryloctanoate : 8% 2% Octvl palmitate : 20 Eau: q.s.p.100% Composé de l'exemple 1: 0,6% MICROPEARL™ M100: 3,0% Mucopolysaccharides: 5% SEPICIDE™ HR-25 8,0 Parfum: 03%

Exemple 16 : Baume après-rasage apaisant sans alcool FORMULE

30 Mélange de lauryl aminoacides : 0,1% à 5%

	Aspartate de magnésium et de potassium :	0,002% à 0,5%
	LANOL™ 99 :	2%
	Huile d'amandes douces :	0.5%
	Eau:	q.s.p.100%
5	Composé de l'exemple 1 :	3%
	SEPICIDE™ HB:	0,3%
	SEPICIDE™ CI :	0,2%
	Parfum:	0,4%
10.	Exemple 17 : Crème aux AHA pour peaux sens	ibles
	<u>FORMULE</u>	
	Mélange de lauryl aminoacides :	0,1% à 5%
	Aspartate de magnésium et de potassium :	0,002% à 0,5%
	LANOL [™] 99 :	2%
15	MONTANOV [™] 68 :	5,0%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1 :	1,50%
	Acide gluconique:	1,50%
	Triéthanolamine :	0,9%
20	SEPICIDE™ HB :	0,3%
	SEPICIDE [™] CI :	0,2%
	Parfum :	0,4%
	Exemple 18 : Soin apaisant après-soleil	
25	<u>FORMULE</u>	
	Mélange de lauryl aminoacides:	0,1% à 5%
	Aspartate de magnésium et de potassium:	0,002% à 0,5%
	LANOL™ 99:	10,0%
	Eau:	q.s.p.100%
30	Composé de l'exemple 1:	2,50%

	SEPICIDE™ HB:	0,3%
	SEPICIDE™ CI:	0,2%
	Parfum:	0,4%
	Colorant:	0,03%
5		
	Exemple 19 : Lait démaquillant	
	FORMULE	
	SEPIPERL™N	3%
	PRIMOL 352:	8,0%
10	Huile d'amandes douces:	2%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	0,8%
	Conservateur:	0,2%
15	Exemple 20 : Lait corporel	
	FORMULE	
	SEPIPERL™N:	3,5%
	LANOL™ 37T:	8,0%
	SOLAGUM [™] L:	0,05%
20	Eau:	q.s.p.100%
	Benzophénone:	2,0%
	Diméthicone 350cPs:	0,05%
	Composé de l'exemple 1:	0,8%
	Conservateur:	0,2%
25	Parfum:	0,4%
	Exemple 21: émulsion fluide à pH alcalin	
	MARCOL™ 82:	5,0%
	NaOH:	10,0%
30	Eau:	q.s.p.100%

	Composé de l'exemple 1:	1,5%
	Exemple 22 : Fond de teint fluide	
	FORMULE	
5	SIMULSOL [™] 165	5,0%
	LANOL [™] 84D:	8,0%
	LANOL [™] 99:	5,0%
	Eau:	q.s.p.100%
	Pigments et charges minérales:	10,0%
10	Composé de l'exemple 1:	1,2%
	Conservateur:	0,2%
	Parfum:	0,4%
	Exemple 23 : Lait solaire	
15	FORMULE	
13	<u>FORMOLE</u> SEPIPERL [™] N	3,5%
	LANOL™ 37T:	10.0%
	PARSOL NOX™:	5,0%
	EUSOLEX™ 4360:	2,0%
20	Eau:	g.s.p. 100%
20		4.s.p. 100% 1,8%
	Composé de l'exemple 1: Conservateur:	0,2%
		0,2%
	Parfum:	0,4%
25	Exemple 24 : Gel contour.des yeux	
	FORMULE	
	Composé de l'exemple 1:	2,0%
	Parfum:	0,06%
	Sodium pyrrolidinonecarboxylate:	0,2%
30	DOW CORNING™ 245 FLuid	2,0%

	Eau:		q.s.p. 100%
	Exemp FORM	ole 25: composition de soin n	on rincée
5		oosé de l'exemple 1:	1,5%
-	Parfu	·	1,5% q.s
		ervateur:	q.s.
		' CORNING™ X2 8360:	5,0%
		CORNING™ Q2 1401:	15,%
10	Eau:		q.s.p. 100%
	Exemp	ole 26: gel amincissant	
	Comp	oosé de l'exemple 1	5 %
	Ethar	nol	30 %
15	Ment	hol	0,1 %
	Caféi	ne	2,5 %
	Extra	it de ruscus	2 %
	Extra	it de lierre	2 %
	SEPI	CIDE™HB	1 %
20	Eau		q.s.p. 100 %
	Exemp	ole 27 : Baume après-rasage	apaisant sans alcool
	<u>FORM</u>	ULE	
	Α	LIPACIDE™ PVB :	1,0%
25		LANOL [™] 99 :	2,0%
		Huile d'amandes douces :	0,5%
	В	Composé de l'exemple 1	3,5%
30	С	Eau :	q.s.p. 100%

	D	Parfum :	0.4%
		SEPICIDE™ HB :	0.4%
		SEPICIDE™ CI:	0,2%
5			5,270
	Fyemr	ole 28: Gel rafraîchissant après-rasag	
	FORM		
		LIPACIDE™ PVB :	0,5%
		LANOL™ 99 :	5.0%
10		Composé de l'exemple 1	2,5%
		osinpode de l'oxompie i	2,070
	В	eau:	q.s.p.100%
			44
	С	MICROPEARL™ LM :	0,5%
15	Parfu	ım:	0,2%
		SEPICIDE™ HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI :	0,2%
	Exem	ple 29: Soin pour les peaux grasses	
20	FORM	IULE	
	Α	MICROPEARL™ M310 :	1,0%
		Composé de l'exemple 1	5,0%
		Isononanoate d'octyle :	4.0%
25	В	Eau:	q.s.p.100%
	С	SEPICONTROL™ A5 :	4,0%
		Parfum :	0,1%
		SEPICIDE™ HB :	0,3%
30		SEPICIDE™ CI :	0,2%

	D	CAPIGEL™ 98 :	0,5%			
		Eau:	10%			
5	Exem	ple 30 : Crème aux AHA				
	FORMULE					
	Α	MONTANOV™ 68 :	5,0%			
		LIPACIDE™ PVB:	1,05%			
		LANOL [™] 99 :	10,0%			
10						
	В	Eau:	q.s.p. 100%			
		Acide gluconique :	1,5%			
		TEA (triéthanolamine):	0,9%			
15	С	Composé de l'exemple 1	1,5%			
	D	Parfum:	0,4%			
		SEPICIDE™ HB:	0,2%			
		SEPICIDE™ CI:	0,4%			
20	Exem	ple 31 : Autobronzant non gras	pour visage et corps			
	FORM	<u>IULE</u>				
	Α	LANOL™ 2681 :	3,0%			
		Composé de l'exemple 1	2,5%			
25	В	Eau :	q.s.p.100%			
	Dihy	droxyacétone :	3,0%			
	С	Parfum :	0,2%			
	SEP	ICIDE™ HB :	0,8%			
30		NaOH (hydroxyde de sodium) :	qs pH = 5 %			

2.0%

q.s.p. pH = 6,5

Exemple 32 : Lait solaire au monoï de Tahiti

FORMULE 5 Α Monoï de Tahiti : 10% LIPACIDE™ PVB : 0,5% Composé de l'exemple 1 2,2% 10 R Fau: q.s.p. 100% С Parfum: 0.1% SEPICIDE™ HB: 0.3% SEPICIDE™ CI: 0,1% Méthoxycinnamate d'octyle : 15 4,0% Exemple 33 : Soin solaire pour le visage **FORMULE** Α Cyclométhicone et diméthiconol : 4.0% 20 Composé de l'exemple 1 3,5% В Eau: g.s.p. 100% С Parfum: 0.1% SEPICIDE™ HB: 25 0.3% SEPICIDE™ CI : 0.21% Méthoxycinnamate d'octyle : 5.0%

Micatitane:

Acide lactique :

	Exemp	le 34 : Emulsion bronzante sans so	leil	
5	FORM	JLE		
	Α	LANOL [™] 99 :	15	5%
		MONTANOV™ 68 :	5,	0%
		Paraméthoxycinnamate d'octyle :	3,	0%
10	В	Eau:	q.s.p. 10	00%
		Dihydroxyacétone :	5,	,0%
		Phosphate monosodique :	0,	,2%
	С	Composé de l'exemple 1	0	,5%
15	D	Parfum :	0	,3%
		SEPICIDE™ HB :	0	,8%
		NaOH:	q.s. pH	l=5.
	Exemp	ole 35 : Gel brillance		
20	Comp	oosé de l'exemple 1		1,5 %
	Silico	ne volatil	2	5 %
	Mono	propylèneglycol	2	5 %
	Eau o	déminéralisée	1	0 %
	Glyce	érine	qsp 10	00 %
25				
	Exemp	ole 36 : Gel amincissant		
	Com	oosé de l'exemple 1	1	,5 %
	Isono	onylisononanoate	2	2 %
	Caféi	ne	5	5 %
30	Ethai	nol	4	10 %

	MICROPEARL™ LM	2 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Conservateur parfum	qs.
5	Exemple 37 : Lait démaquillant	
5	•	
	SIMULSOL™ 165	4 %
	MONTANOV™ 202	1 %
	Caprylate-caprate triglyceride	15 %
	PECOSIL™ DCT	1 %
10	Eau déminéralisée	qs
	CAPIGEL™ 98	0,5 %
	Composé de l'exemple 1	1 %
	PROTEOL™ OAT	2 %
	NaOH	qsp pH 7
15		
	Exemple 38 : Crème solaire	
	SIMULSOL™ 165	3 %
	MONTANOV™ 202	2 %
	Benzoate C12-C15	8 %
20	PECOSIL™ PS 100	2 %
	Diméthicone	2 %
	Cyclométhicone	5 %
	Octyl-méthoxy-cinnamate	6 %
	Benzophénone-3	4 %
25	Oxyde de Titane	8 %
	Gomme xanthane	0,2 %
	Butylène-glycol	5 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Composé de l'exemple 1	1,5 %
30	Conservateur, parfum	qs
		•

	Exemple 39 : Gel de soin peaux mixtes		
5	Composé de l'exemple 1	4 %	
	Squalane végétal	5 %	
	Dimethicone	1,5 %	
	SEPICONTROL™ A5	4 %	
	Gomme xanthane	0,3 %	
10	Eau	qsp 100 %	
	Conservateur, Parfum	qs	
	Exemple 40 : Voile parfumé pour le corps		
	Composé de l'exemple 1	1,5 %	
15	Cyclométhicone	5 %	
	Parfum	2 %	
	MICROPEARL™ M100	5 %	
	Glycérine	5 %	
	Eau déminéralisée	qsp 10	0 %
20			
	Exemple 41 : Crème vitaminée		
	SIMULSOL™ 165	5 %	
	MONTANOV™ 202	1 %	
	Caprylic/capric triglycerides	20 %	
25	Palmitate de vitamine A	0,2 %	
	Acetate de vitamine E	1 %	
	MICROPEARL™ M305	1,5 %	
	Composé de l'exemple 1	0,7 %	
	Eau	qsp 10	0 %
30	Conservateur, parfum	qs	

Le MONTANOV[™] 68 (cétéaryl glucoside), est une composition autoémulsionnable telle que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC.

Le MICROPEARL™ M 100 est une poudre ultra fine au toucher très doux et à action matifiante commercialisée par la société MATSUMO

Le SEPICIDE™ CI, imidazolidine urée, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

PEMULEN[™] TR est un polymère acrylique commercialisé par 10 GOODRICH.

Le SIMULSOL™ 165 est du stéarate de glycérol auto-émulsionnable commercialisée par la société SEPPIC.

Le LANOL[™] 1688 est un ester émollient à effet non gras commercialisé par la société SEPPIC.

15 Le LANOL™ 14M et le LANOL® S sont des facteurs de consistance commercialisés par la société SEPPIC.

20

Le SEPICIDE™ HB , qui est un mélange de phénoxyéthanol, de méthyl paraben, d'éthylparaben, de propylparaben et de butylparaben, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTEINE[™] CA est un agent hydratant commercialisé par la société SEPPIC.

Le SCHERCEMOL™ OP est un ester émollient à effet non gras.

Le LANOL™ P est un additif à effet stabilisant commercialisé par la société SEPPIC.

25 Le PARSOL™ MCX est de l'octyl paraméthoxycinnamate; commercialisé par la société GIVAUDAN.

Le SEPIPERL[™] N est un agent nacrant, commercialisé par la société SEPPIC, à base d'un mélange d'alkyl poly glucosides tels que œux décrits dans WO 95/13863.

30 Le MICROPEARL™ SQL est un mélange de micro particules renfermant

du squalane qui se libère sous l'action du massage; il est commercialisé par la société MATSUMO.

Le LANOL™ 99 est de l'isononyl isononanoate commercialisé par la société SEPPIC.

5

10

30

Le LANOL™ 37T est du triheptanoate de glycérol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SOLAGUM™ L est un carraghénane commercialisé par la société SEPPIC.

Le MARCOL[™] 82 est une huile de paraffine commercialisée par la société EXXON.

Le LANOL™ 84D est du malate de dioctyle commercialisé par la société SEPPIC.

Le PARSOL NOX[™] est un filtre solaire commercialisé par la société GIVAUDAN.

15 l' EUSOLEX™ 4360 est un filtre solaire commercialisé par la société MERCK.

Le DOW CORNING[™] 245 Fluid est de la cyclométhicone, commercialisée par la société DOW CORNING.

Le LIPACIDE[™] PVB, est un hydrolysat de protéines de blé acylé 20 commercialisé par la société SEPPIC.

Le MICROPEARL™ LM est un mélange de squalane, de polyméthylméthacrylate et de menthol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SEPICONTROL[™] A5 est un mélange capryloy glycine, sarcosine, extrait de cinnamon zylanicum, commercialisé par la société SEPPIC, tel que ceux décrits dans la demande internationale de brevet PCT/FR98/01313 déposée le 23 juin 1998.

Le CAPIGEL[™] 98 est un copolymère acrylique commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL[™] 2681 est un mélange caprylate, caprate de coprah, commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTANOV™ 202, est une composition APG/alcools gras telle que décrite dans WO9 98/47610, commercialisée par la société SEPPIC.

REVENDICATIONS

- 1. Composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 25% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'au moins un monomère possèdant une fonction acide fort, copolymérisé soit avec au moins un monomère possèdant une fonction acide faible. soit avec au moins un monomère neutre.
- Composition telle que définie à la revendication 1, caractérisée en ce que ledit polyélectrolyte anionique est le résultat d'une copolymérisation de ses monomères précurseurs effectuée à un pH inférieur à 4.
- 3. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que 30 % à 90 % des motifs monomèriques que le polyélectrolyte anionique comprend, possèdent une fonction acide fort.
- 4. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 3, pour laquelle la fonction acide fort du monomère en comportant, est la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifié et de préférence, ledit monomère est l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifiée sous forme d'un sel de métal alcalin ou de sel d'ammonium.

20

30

- 5. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 4, pour laquelle la fonction acide faible du monomère en comportant, est la fonction acide carboxylique, et de préférence, ledit monomère est choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique ou l'acide maléique, partiellement ou totalement salifié
- 6. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 4, pour laquelle le monomère neutre est choisi parmi l'acrylate de (2-hydroxy éthyle), l'acrylate de (2,3-dihydroxy propyle), le méthacrylate de (2-hydroxy éthyle), le

méthacrylate de (2,3-dihydroxy propyle), ou un dérivé éthoxylé, de poids moléculaire compris entre 400 et 1000 de chacun de ces esters.

5

30

- 7. Composition telle que définie aux revendications 1 à 4 ou 6 comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 25% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement ou totalement salifié,
- 8. Composition telle que définie à la revendication 7, caractérisée en ce que 30% à 90%, de préférence 50% à 90% en proportions molaires, des motifs monomériques que le polyélectrolyte anionique comprend, est l'acide 2-méthyl 2-{(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement ou totalement

co-polymérisé avec de l'acrylate de (2-hydroxy éthyle).

- 5 salifié sous forme d'un sel de métal alcalin ou de sel d'ammonium, notamment une composition telle que définie précédemment, pour laquelle le polyélectrolyte anionique comporte, en proportions molaires, de 60% à 90% de sel de sodium ou de sel d'ammonium de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique et de 10% à 40% d'acrylate de (2-hydroxy éthyle).
- 9. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 30% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium copolymérisé avec l'acide acrylique, partiellement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.
 - 10. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que le polyélectolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire

- exprimée par rapport aux monomères mis en oeuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01% à 0,2 % et plus particulièrement de 0,001 % à 0,1 %.
- 11. Composition telle que définie à la revendication 10, pour laquelle l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le diméthacrylate
- 5 d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propanetriacrylate ou le méthylène-bis-(acrylamide).
 - 12. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à
 - 11, caractérisée en ce qu'elle contient de 2,5% à 15% en poids, et de
- 10 préférence de 4% à 9% en poids, d'agents émulsifiants.
 - 13. Composition telle que définie à la revendication 12, dans laquelle de 20% à 50%, notamment de 25% à 40% du poids total des agents émulsifiants présents sont du type eau dans hulle (E/H) et dans laquelle de 80% à 50%, notamment de 75% à 60%, du poids total des agents émulsifiants, sont du type
- 15 huile dans eau (H/E).
 - 14. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids total.
 - 15. Composition telle que définie à la revendication 14 dans laquelle la phase
- 20 huile est constituée d'isohexadécane ou d'huile blanche minérale.
 - 16. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à
 - 15, caractérisée en ce qu'elle contient en outre un ou plusieurs additifs choisis notamment parmi les agents complexants, les agents de transfert ou les agents limiteurs de chaines.
- 25 17. Procédé de préparation de la composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 16, caractérisé en ce que
 - a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,
- 30 b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion

formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler, c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

- 5 18. Variante du procédé tel que défini à la revendication 17, selon laquelle le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en œuvre de l'étape c).
 - 19. Procédé tel que défini à l'une des revendications 17 ou 18, dans lequel la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydo-réducteur, tel que le couple hydroperoxyde de cumène -disulfite de sodium, à une température inférieure ou égale à 10°C, puis conduite de manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 40°C.
 - 20. Procédé tel que défini à l'une des revendications 17 à 19, dans lequel la solution aqueuse de départ est ajustée à un pH inférieur ou égal à 4 avant la
- 15 mise en oeuvre de l'étape

10

- 21. Utilisation de la composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 16 pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique.
- 22. Composition cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique
 comprenant de 0,1 % à 10 % en poids d'un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 1 à 16
 - 23. Composition telle que définie à la revendication 22, sous la forme d'un lait, d'une lotion, d'un gel, d'une crème, d'un gel crème, d'un savon, d'un bain moussant, d'un baume, d'un shampooing ou d'un après-shampooing.
- 24. Composition apaisante pour peau sensible comprenant un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 1 à 16, et un ou plusieurs aminoacides Nacylés.

Inte. .onal Application No PCT/FR 99/00055

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C08F2/32 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both netional classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation seerched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C08F A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international aearch (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	US 5 185 395 A (ROBINSON PETER M ET AL) 9 February 1993	1,2,4-7, 9,12,
Y	see the whole document	14-17,20 1,21-23
Y	EP 0 793 957 A (OREAL) 10 September 1997 see claims 13,14,20 see page 3, line 35 - line 47	1,21-23
x	US 4 906 701 A (CLARK JR EARL) 6 March 1990 see column 28 - column 29; examples XXIV,XXV see column 5, line 25 - column 7, line 25 see column 5,	1,4,5,9, 12-17
	-/	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members ere listed in annex.		
Special categories of cited documents :			
A comment denting the grantes state of the air which is not consequent to be of particular report of the consequent to the of particular report of the consequent to the of particular report of the consequent of the consequent to	This last document published after the Intermational Bing date of pright of last and not in continuity with the application but or principle date and not in continuity with the application but when the continuity of the principle of the principle of the principle of the common of t		
later than the phonity date claimed	"S" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report		
28 April 1999	06/05/1999		
Name end mailing address of the ISA	Authorized officer		
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-240t, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Gamb, V		

Inter on al Application No PCT/FR 99/00055

C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/FR 99/00055
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		restrant to claim No.
A	US 4 702 844 A (FLESHER PETER ET AL) 27 October 1987 see column 4, line 5 - line 54 see claim 1 see example 4	1
A	US 4 539 368 A (DUNCAN JOHN J ET AL) 3 September 1985 see column 2, line 20 - column 3, line 67 see example 2 see claim 1	1
4	WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 March 1992 see page 5, line 1 - page 9, line 6 see examples see claims 1,2,7	1
		-
	O (continuation of second sheet) (July 1992)	

information on patent family members

Inter onal Application No PCT/FR 99/00055

		PCI/FR :	99/00055
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 51853 9 5 A	09-02-1993	NONE	
EP 0793957 A	10-09-1997	FR 2745494 A AT 175109 T CA 2199053 A DE 69700082 D WO 9732566 A PL 328600 A	05-09-1997 15-01-1999 04-09-1997 11-02-1999 12-09-1997 01-02-1999
US 4906701 A	06-03-1990	US 4764574 A US 5290479 A	16-08-1988 01-03-1994
US 4702844 A	27-10-1987	AU 4621785 A CA 1241492 A CA 1241494 A CA 1241149 A DE 3584551 A EP 0172723 A EP 0172723 A EP 0172725 A JP 61082812 A JP 61082812 A JP 61082814 A US 4892916 A US 4990763 A US 4990763 A US 4677152 A AT 53605 T AT 60871 T AU 612965 B AU 6089786 A BR 8603812 A CA 1318689 A CA 1296454 A CA 12464280 A CA 1295778 A EP 0213799 A EP 0214760 A EP 0214760 A EP 0214760 A EP 02147760 A EP 02147767 A EP 02147767 A EP 02147760 A EP 02147767 A EP 0214776	20-02-1986 30-08-1988 28-08-1990 23-08-1988 05-12-1991 26-02-1986 26-02-1986 26-02-1986 26-04-1986 25-04-1986 25-04-1986 25-04-1996 25-04-1990 10-07-1990 10-07-1990 15-02-1991 15-06-1993 15-06-1997 10-06-1993 27-10-1992 16-07-1991 19-02-1987 10-06-1993 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 01-04-1987 25-03-1987 01-04-1996 24-02-1987
		JP 2553841 B JP 62057408 A JP 62039608 A US 5210324 A US 4792343 A US 4741790 A	13-11-1996 13-03-1987 20-02-1987 11-05-1993 20-12-1988 03-05-1988
US 4539368 A	03-09-1985	NONE	
WO 9203498 A	05-03-1992	US 5110853 A CA 2090425 A,C	05-05-1992 28-02-1992

information on patent family members		bers	PCT/FR 99/00055	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent fami member(s		Publication date
WO 9203498 A		DE 69106 DE 69106 DK 546 EP 0546	880 D 880 T 105 T 105 A	02-03-1999 18-05-1999 26-06-1999 16-06-1999
	•			

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

de Internationale No

PCT/FR 99/00055 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CTR 6 C08F2/32 A61K7/48 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification netionale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE entation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 COSF A61K Documentation consultée eutre que le documentation minimale dens la mesure où cea documents relèvent des domeines sur lesquele a porté la recherche Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si realisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie 9 Identification des documents cités, avec, le cas echeant, l'indication des passages pertinents no, des revendications visées X US 5 185 395 A (ROBINSON PETER M ET AL) 1.2.4-7. 9 février 1993 9,12, 14-17,20 voir le document en entier 1.21 - 23EP 0 793 957 A (OREAL) 10 septembre 1997 1.21-23 voir revendications 13,14,20 voir page 3, ligne 35 - ligne 47 US 4 906 701 A (CLARK JR EARL) 6 mars 1990 χ 1,4,5,9, 12-17 voir colonne 28 - colonne 29; exemples XXIV.XXV voir colonne 5, ligne 25 - colonne 7, 1igne 25 voir les revendications -/--Your la suite du cadre C pour la fin de le liste des documents X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe * Cetégones spéciales de documents cités: T* document ultérieur publié après la dete de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de le technique perlinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant le base de l'invention. "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement persinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date X document particularement pertinent, finnen fon revendiquée ne peut des considerations de la consideration de la consideration de inventive par rapport au document considéré locierem? document particularement pertinent; finnen ton revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lonque le document et associé à un ou pulsieurs autres. "L" document pouvant jeter un doute sur une revendicetion de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une eutre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous eutres moyens documents de même nature, cette combineison etant évidente "P" document publié avant le date de dépôt international, mais postérieurement à le date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même femilie de brevets Date à laquelle le recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent repport de recherche internationale 28 avril 1999 06/05/1999 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionneire autorisé Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentieen 2 Office Europeen and Greves, 1.2. 35.55. NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 851 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

Gamb. V

Der Je Internationale No PCT/FR 99/00055

C (suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	PCT/FR 99/00055		
Catégorie				
	erinent	no. des revendications visee		
A	US 4 702 844 A (FLESHER PETER ET AL) 27 octobre 1987 voir colonne 4 ligne 5 - ligne 54 voir revendication 1 voir exemple 4	1		
A	US 4 539 368 A (DUNCAN JOHN J ET AL) 3 septembre 1985 voir colonne 2, ligne 20 - colonne 3, ligne 67 voir exemple 2 voir revendication 1	1		
	WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 mars 1992 voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples voir revendications 1,2,7	1		

Renseignements relatifs «ux membres de familles de brevets

Der. .e internationale No PCT/FR 99/00055

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 5185395 A	09-02-1993	AUCUN	
EP 0793957 A	10-09-1997	FR 2745494 A AT 175109 T CA 2199053 A DE 69700082 D W0 9732566 A PL 328600 A	05-09-1997 15-01-1999 04-09-1997 11-02-1999 12-09-1997 01-02-1999
US 4906701 A	06-03-1990	US 4764574 A US 5290479 A	16-08-1988 01-03-1994
US 4702844 A	27-10-1987	AU 4621785 A CA 1241492 A CA 1273449 A CA 1273449 A CA 1273449 A DE 3584551 A EP 0172723 A EP 0172723 A EP 0172025 A JP 61082812 A JP 61082812 A JP 61082812 A JP 64087816 A JP 6508786 A JP 61081414 A JP 67152 A JP 77152 A	20-02-1986 30-08-1988 30-08-1990 23-08-1990 23-08-1998 05-12-1991 26-02-1986 26-02-1986 10-04-1986 25-04-1986 25-04-1986 25-04-1986 25-04-1986 10-04-1986 25-04-1990 10-07-1990 10-07-1990 15-02-1991 19-02-1987 17-03-1987 10-06-1993 27-10-1992 16-07-1991 10-01-1990 11-02-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-03-1987 11-1995 11-1995 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997 11-1997
US 4539368 A	03-09-1985	AUCUN	
WO 9203498 A	05-03-1992	US 5110853 A CA 2090425 A,C	05-05-1992 28-02-1992

Renseignements relatifs aux men	PCT/FR 99/00055					
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de famille de breve	ia t(s)	Date de publication	-	
WO 9203498 A		DE 691068 DE 691068 DK 5461 EP 05461	80 T 05 T	02-03-1995 18-05-1995 26-06-1995 16-06-1993		
				•		